This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(2,000円)

1. 発明の名称

2. 発

(设加1名)

3. 特許出願人

東京都千代田区丸の内二丁昌

4. 復代 理 人

住所 東京都港区芝西久保桜川町 2番地 第17森ビル 電話 03 (502) 3 1 8 1 (大代表) 杰 经流程

明細書の浄む(内容に変更を上)

1.発明の名称

温素酸化物の分析方法

8. 特許請求の範囲

排ガス中の滋素酸化物をオゾンであらかじめ 五酸化窒素をよび硝酸に酸化したのち、これら を熱分解して二酸化窒素に変え、との二酸化窒 業を含む排ガスに対し水分を装縮させずに、水 分の存在が二酸化窒素の計測に妨害を与えない 計測手段によつて登集酸化物量を測定するか、 あるいは二酸化塩素を一酸化塩素に変え、除湿 を行なつたのち、CLA、NDIR、定能位電 **解法にかけて選業酸化物量を測定することを停** 徴とする窒素酸化物の分析方法。

8. 発明の詳細な説明

との発明は排ガス中の選系酸化物 (NOx) を正確に欲量機能にまで測定することのできる NOx分析方法に関する。

大気汚染源となるNOxは一酸化窒素(NO) と二酸化窒素(NOa)が主成分であつて、そ 水分の影響を考慮してあらかじめ排ガス中より

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-3289

昭51. (1976) 1 12 43公開日

21)特願昭 49-73075

22出願日 昭49. (1974) 6.26

未請求 審查請求

(全7頁)

庁内整理番号 6807 49

620日本分類

113 Cl

(51) Int. C12. GOIN 31/00

の計構方法としては従来より次のようなものが 知られている。

①化学强先法(CLA):

NOをオソン(O。)で酸化し、そのとき得 られる NO。 の化学発光を利用する方法。

②非分散: 京外分光法(NDIR):

NOのもつ赤外領域における特性吸収を利用 する。

⑤非分散紫外分光法(NDUV):

NO。のもつ紫外俣域における特性吸収を翔 用する。

40定電位電解法:

NO⇒よびNO。の電解質溶液中への無 象を利用する。

⑤相関分光分析法:

数波長の吸収を利用するととによつて測定精 度を上げる分析方法。最近開発されたもので、 原理的には図、 と同じ。

上記した各計両方法でNOxを分析する場合、

特開 昭51-3289 (2)

水分をある程度除いておき、得られた半乾燥ガ スについて分析を行なつている。

排ガス中にはNOxのほか、水分、80。、 CO、CO。などが含まれていていづれもNOx 分析を患影響を及すが、なかでも水分のそれが 大きいため、そのままではNOx計測値が変化 してしまりからである。

しかしながら、との除湿操作を行なりと、 NOx 濃度が減少する問題が生じている。

ポイラのような加熱炉ではNOxの大部分が 反応性の乏しいNOで、通常の濃度では除湿操 作時に排ガス中から失なわれる量が少なく、 NOxの損失はさほど問題とならない。

ところが、ディーゼル機関や酸洗ブラントのように、NOx濃度が比較的高い場合やNOx中のNO。の占める割合が大きい場合は、除糧操作時にかなりの量のNOxが失なわれるため、NOx濃度を計測しても正確な値を得ることはできない。

第1表はそれを如実に示すNO×測定結果の

どは、全く無力である。

この発明は上記事情を攻替するため、排ガス中のNOx成分を測定系に送るに際し、それに 先立つてNOx成分を系外に逃すことなく全て NOxに変化させること、そしてこのNOxを そのままの状態で、あるいはNOxを 元してから、制定することによつて、NOxを 微量機度まで安定に制定できる方法を提供する ものである。

この発明は、排ガス中のNOxをO。であらかじめ五酸化協業(N。O。)かよびHNO。 に酸化したのち、これらを熱分解してNOxに変え、このNOxを含む排ガスに対し水分を緩縮させずに、水分の存在がNOxの計測に妨害を与えない計測手段によつてNOx量を測定するか、あるいはNOxをNOに変え除覆を行なったのち、CLA、NDIR、定電位電解法によつて、NOx量を測定することを特徴とする。

この発明では測定系に送る前に排ガス中の NOxを全てNO。に転換させる。 一例である。 これはディーゼル機関排ガスについて行なつた P D 8 (フェノールジスルホン酸) 法、 および C L A 法の実験結果を示するので、同じ排ガスにもかかわらず、 N O x 機度にはらつきがみられる。

第·1 表

条件	PDS法	CLA法
A	7 5 0 P P m	5 9 0 P P m
В	8 9 0 P P m	7 7 0 P P m
С	980 P P m	7 7 0 P P m

一方、最近では公客規制が一段と厳しさを増し、ポイラ掛ガスに様々の排煙処理方法を合れつつあるが、そりした処理を施した場合、排ガス中のNOx成分は一段と低濃度となる、がNOxよりもさらに高酸化状態となる、垂前酸(HNOx)や硝酸(HNOx)を発生する。このような問題が派生する。このような問題が派生する。このような問題が派生する。このような問題に対して、前述したNOx利

とのNOxを含む様ガスは水分を含む状態に あつても、次の方法でNOx量を測定すること ができる。

すなわち、水分の存在がNO。の計測に妨害を与えない計測手段による方法で、たとえば水分を緩縮させることなく上配排ガスを加湿された気密セル中に導き、そこで可視または紫外部にかけるNO。の吸収を利用して、NO×機度を測定することができる。そのほかBBR法が、この場合のNO×機度測定に有効である。

また、NO:を含む排ガスを、CLA法で採用されているNO:コンパーターに通し、そこでNO:をNOに変換したのち、さらに除極操作を行なえば、これまでのCLA法、NDIR法、定電位電解法の短所を補ないつつ、NOx機度を測定することができる。

この発明では、測定系に送る前に排ガス中のNOxを全てNOxに転換させるから、最近の排価処理方法を施した排ガスも支障なく、処理の対象となる。測定系に送る過程でNxの損

矢がないので、掛ガス中のNOxを正確に復量 範囲まで安定して測定することができる。

用途としては、ポイラ、加熱炉、ガソリンエンシン、ディーセルエンシンなど、燃焼装置から発生する排ガス中のNOx機度測定、燃焼排ガス処理ブラントからの排ガス中のNOx機度測定、それから製鉄プラント、硝酸ブラントなど、化学プラントから排出される排ガス中のNOx機度測定に、それぞれ有効である。

次に、図面を参照してこの発明の実施例を説明する。

まず第1図のフローシートは、大別して試料 ガスの採取部と0.発生部と酸化反応部と熱分 解部と計測部とから、構成されている。

〔試料ガスの採取部〕:

排ガス排出頭 IからNO×を含む試料ガスを、 サンブリングプローブ 2、ダストフイルター 3、 導管 4を通じてポンプ 5 によつて採取する。採 取したガスは導管 6を経、流量調整ペルプ 7、 流量計 8 で洗量を調整したのち、導管 9 を介し

外以上)を抜き出し、流量調整ペルブ111、流量計12で流量調整したのち導管13を介して0。発生装置14に送り、ことで0。を製造する。0。を含む酸米は導管15で決敗の酸化反応槽16に供給する。なお在意すべきことには0。発生装置14にかいてもN0×が発生する。そこで、0。発生装置14に供給する酸素はできるだけ高純度のものを使うか、あるいは生成した0。をアルカリ水溶液で洗浄し、随伴していたN0×を吸収除去したのち、シリカゲルのような妨燥剤で乾燥処理を行なうとよい。

〔 微化反応部 〕:

酸化反応槽16Kをいて、導管9を通じて洗り 飼料がなと導管15を通じて迷れぐる) られてくる0。とを、混合することによつて、 試料ガス中のNOxを0。で酸化する。

この酸化過程は次の(1)~(5)式に従うものと考えられている。

て酸化反応槽16に供給する。

試料採取部では装置各部に水分凝縮などのトラブルが生じないよう、水の沸点以上の温度に 好ましくは110℃以上の温度に保温する必要がある。それには、断熱材、ヒータなどの加熱 装置を含めた加熱保温装置22を取り付ける。

試料ガス中のたとえば媒などの固形物はフイルター3により除去されるが、このフイルター3はサンブリングブローブ3先端に取付けてもよい。

ガス流量の制御のためには、導管6の途中に ベントを設け、余剰の試料ガスは系外に拾ても よい。流量計8はオリフイスはじめ他の手段を 採用することができる。

なおサンプリングブローブ2、フイルター3、 専管 6、9 等の材料としては、不銹鋼、石英、 ガラスなどが使用される。

〔0,発生部〕:

通常の0。発生器がそのまま使える。たとえば酸素ポンペ10から純粋な酸素(純度9999

$$N_2 O_4 + O_3 \longrightarrow N_2 O_5 + O_2 \cdots (4)$$
 $N_2 O_5 + H_2 O \longrightarrow 2 HNO_3 \cdots (5)$

上記反応のうち(1)~(4)式はNO×のO。による酸化反応を示し、(1)を除いた残りは全てN。O。 を生成しているが、(5)式は水が共存した場合に 起るHNO。生成反応を示している。

との酸化反応部にかいても、反応槽』6内に水分凝縮等のトラブルが生じぬよう、断熱材、ヒータ等の加熱装置を含めた加熱保温装置2gによつて、水の沸点以上の温度に好ましくは110℃±5℃程度に保温することが必要である。

とのよりに温度を設定し、前配した反応を進 行させるととによつて、NOxはHNO。、 N,O,NO,に転換される。

酸化反応槽 1 6 に供給する 0 s 量は、試料ガス中の N O x 量の 8 倍から 5 倍量が超ましい。同槽 1 6 の容量は酸化反応を充分に行なわせるため、ガス滞留時間で 5 ~ 8 0 秒となるよう、設計すべきであり、またその材料としては不銹

特開 昭51-3289(4)

鎮、チタン鎖、石英、ガラスなどが適当である。 〔熱分解部〕:

徴化反応槽 1 6 を後にした試料ガスは 0 s 含有酸素を含んだまま等 1 7 を経て熱分解器 1 8 に送られる。

熱分解器 1 8 では H N O。 N 2 O 5 が (6) 、 (8) 式に示すととくいづれる N O 2 に執分解される。

 $4 \text{ H N O}_2 \longrightarrow 4 \text{ N O}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{O}_2 \cdots$ (6) $2 \text{ N}_2 \text{ O}_3 \longrightarrow 2 \text{ N O}_2 + \text{O}_2 \cdots$ (7)

たお過剰に存在するO。も、共存するH2O、NO2および熱によつて、O2に分解する。

必要な反応温度は、断熱材、ヒータなどの加 熱装置を含めた加熱保温装置 2 4 で、硝酸の沸 点以上の温度に調整するが、反応を迅速により 効果的に行なわせるためには、4 0 0 ℃± 5 ℃ に設定するのが好ましい。

熱分解器 18の容量、材料については、酸化 反応槽 16とほど同じでいい。

〔計刷部〕:

9.

NOx後度を測定したあと、試料ガスは導管
31を経て外部に放散される。

なお、導管 1 9.気密試料セル 2 0、導管 2 1 等においては、試料ガス中の水分の緩縮などのトラブルが生じないよう、断熱材、ヒータなど の加熱装置を含めた加熱保温装置 2 5 によつて、 水の沸点以上の温度に、好ましくは 1 0 5 ~ 1 1 0 ℃に保温する。

次に第8図に基づいて別の実施例を説明する。 これは、H : O の共存がNO : 機度測定に妨等 を与えない、B 8 R を使用する例である。

試料ガスの採取、O。による酸化、NOxをNO。に熱分解する、ところまでは第1例の実施例と同じで、この後、NO。を含む試料ガスを水の沸点以上の温度に維持したままBBR3の検出部に導入し、ここでNO。のセーマン効果を利用してNOx機度を測定する。

NO:をNOに転換させると、第4図の実施例に示すよりに、NO検出計器であるCLAを用いて、N x 機能を測定することができる。

熱分解器 18より導管 19を軽て気密試料セル20に、NO。を含有するガスが供給される。

気 試料セル20には長手方向に対向するよう、光源26と光電管27が組み合わせて設けてあり、これにより、NO:のもつ可視かよび密外部の強い吸収ベンドを利用してNO:濃度を測定する。光源26としては高圧水銀灯やタングステン灯、キセノン灯などが用いられる。 光電筒27で受けた信号は、増幅器28を延て記録計29に伝えられる。

気密試料セル 2 0 として光路長が 1 0 mのものを用い、液長 5 9 6 nmの光源を使用してエンジン排ガス中の NO。 慢度を制定したところ、透過度 (I / I 。) との関係において第 2 図に示す結果が得られた。また、その膜の測定時度は第 2 表に示すとおりである。

第 2 表

	单光束	单	検	出方式	被光束单検出方式
検出下限界	8	P	P	m .	1 P P m
脱みとり誤差	± 1	P	P	Ď.	± 0. 1 P P m

熱分解器18を出たNO。を含む試料ガスを、 導管19を介してNO。コンパータ31に導き、 ここでNO。をNOに選元する。熱分解器18 の前段の工程は前配実施例と同じで含む試料ガス は、導管32を経てたとえば電子冷却接端等を 利用した除湿を配てたとえば電子冷却接端等を 利用に有害な成分である水分を除去したのち、試 料ガスをCLA34に送り、ここでNO濃定を知る とができる。これから試料中のNOx濃度を知る ことができる。

NO。コンパータ3」は従来よりM。系触媒のもので850~450℃、不銹鋼系のもので600℃の温度で操作されている。が、いづれもミストに弱く、HNO。の母元が不十分、といつた欠点があるが、この発明ではそれがカバーされる。

NO。コンパータ81でNO。がNOに伝導されるが、このNOは水に対する反応性が非常に小さく、除湿装置88でのN 損失量は全

NOx量の0.8%以下であつた。

4.図面の簡単な説明

第1図はこの発明の一実施例で使用するフローシート、第2図は上記実施例でエンジン排ガス中のNOx機度を測定した結果を示す。第8図、第4図はこの発明のそれぞれ異なる実施例でで使用するフローオートで、NOx機度計測部とでで

1…排ガス排出源

3… ダストフイルター

5…ポンプ

14…0』発生装備

16…酸化反応槽 18…無分別

20…気密試料セル

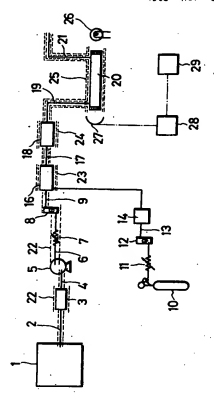
22,24…加熱保溫装置

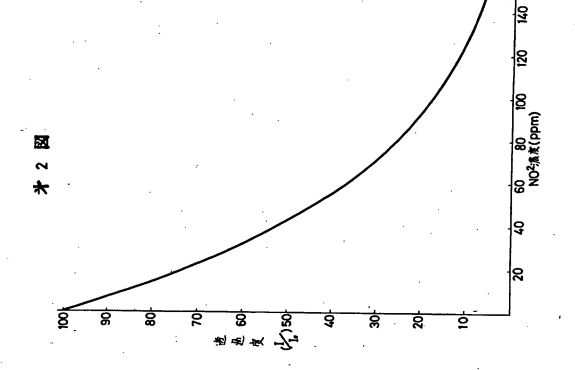
26…光 源

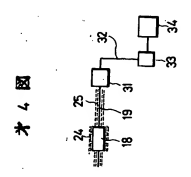
2 7 … 光 電 管

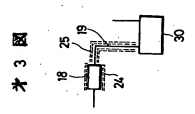
3 0 ... E 8 R

出願人代理人 弁理士 鈴 江 武 彦









手続補正書

特許庁長官 斎 藤 英 雄 殿

1. 事件の表示

. 特顧昭49-78075号

- 2. 発明の名称
 - ・ 窒素酸化物の分析方法
- 補正をする者
 事件との関係 特許出顧人

(620) 三菱重工業株式会社

4.復代 理 人

住所 東京都兆区芝西久保桜川町 2 番地 第17森ビル 〒 105 電 話 03 (502) 3 1 8 1 (大代表):

氏名 (5847) 弁理士 鈴 江 武 彦

- 5. 自発補正
- 6. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明

5 代 理 人 東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 1 号

三菱重工集株式会社内(8184)弁理士 坂 間 暁

(ほか1名)

1字訂正

8.9 添付書類の目録

1通

(1) 委 任 状(2) 明 細 谐

1通

(3) 図 而 J. (4) 原書書本 126 126

7 前記以外の発明者、復代理人および代理人

(1)発 明 者

長崎県諫早市中尾町 5 番地 6

(8) 復代理人.

(!)所 東京都地区芝西久保桜川町2番地 第17森ビル 氏名 (5743) 弁理士 三 木 武 雄 同 所

(6694) 弁理士 小 宮 幸 一

THE

7. 補正の内容

- (1) 明細書第11ページ16行目の「400℃ ±5℃」を「180~650℃」に訂正する。
- (2) 同書第11ページ19行目の「ほゞ同じでいい。」を次のように訂正する。

「ほゞ同じでいいが、反応をより効果的に 行なわせるため、比表面積を大きくする方が 望ましく、そのための手段として、 シリカゲ ルやアルミナをはじめ比表面積の大きい充て ん物質を用いることが望まれる。」

特許庁長官 斉藤英雄 殿

1. 事件の表示

昭和49年 特許 國才73075 号

2. 発明の名称

窒素酸化物 0分析方法

3. 補正をする者 事件との関係 特 許 出 顧 人

(620) 三菱重工業株式会社

4.復代 理 人

住所 東京都路区芝西久保保川町 2 香地 第17森ビル 〒 105 電 話 03 (502) 3 1 8 1 (大代表) (大代

氏名(5847) 弁理士 鈴 江 武 彦下の

5.确正会会为日代.

野和明年10月1日.

6. 補正の対象

委 任 状、明細售金

7、補正の内容

別紙の通り

明 報 者の浄 書 (内容に皮更なし)

L4 ANSWER 21 OF 25 CA COPYRIGHT 2003 ACS on STN

AN 85:82680 CA

TI Analysis of nitrogen oxides in waste gases

IN Izumi, Jun; Ogura, Tsugitoshi

PA Mitsubishi Heavy Industries, Ltd., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 7 pp.

PI JP 51003289 A2 19760112 JP 1974-73075 19740626

PRAI JP 1974-73075 19740626

AB NOx in waste gases is oxidized to N2O5 and HNO3, which are then thermally decompd. to NO2. Then, the amt. of NO2 is directly detd. without condensing water vapor in the waste gases by an anal. method such as ESR method. Optionally, the NO2 in the waste gases is reduced to NO, the amt. of which is detd. by chemiluminescence, ir spectroscopic, or potentiostatic electrolysis methods after removing moisture from the waste gases

L2: Entry 1 of 1 File: DWPI Jan 12, 1976

DERWENT-ACC-NO: 1976-15416X

DERWENT-WEEK: 197609

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Method of analyzing nitrogen oxides - in exhaust gases by treating with ozone and thermal decomposition of product prior to analysis

PRIORITY-DATA: 1974JP-0073075 (June 26, 1974)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC

JP 51003289 A January 12, 1976 000

INT-CL (IPC): G01N 31/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 51003289A

BASIC-ABSTRACT:

In order to determine traces of nitrogen oxide (NOx) in exhaust gas very accurately, nitrogen oxide (NOx) present in exhaust gas is oxidised with ozone into nitrogen pentoxide and nitric acid and is then converted into nitrogen dioxide by thermal decomposition. The determination of nitrogen dioxide without causing condensation of moisture is effected by such test methods that are not hindered by the presence of moisture. The determination may be done by CLA, NDIR or fixed potential electrolysis method after the nitrogen dioxide is covered into nitrogen monoxide and moisture is removed.